1/1 WPAT - ©Derwent

AN - 1996-477100 [47]

XA - C1996-149039

XP - N1996-402312

TI - Electrochemically reducing vat dye using carbon or graphite felt cathode - which is lighter and cheaper and gives higher current than planar metal cathode, useful esp. for reducing indigo formed in dye bath

DC - E24 F06 J03 X16

PA - (BADI) BASF AG

IN - FREDE M; PUETTER H; ROSKE E

NP - 2

NC - 22

PN - WO9632445 A1 19961017 DW1996-47 C09B-067/30 Ger 13p *

AP: 1996WO-EP01336 19960327

DSNW: CA CN JP KR US

DSRW: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE

DE19513839 A1 19961017 DW1996-47 C25D-003/04 3p

AP: 1995DE-1013839 19950412

PR - 1995DE-1013839 19950412

CT - DE-235955; DE4218399; FR2265901; FR-379041; WO9015182; WO9423114 1.Jnl.Ref

IC - C09B-067/30 C25D-003/04 C09B-007/00 C25B-003/04 D06P-001/22

AB - WO9632445 A

In the electrochemical redn. of vat dyes in aq. soln. in the presence of a mediator system, carbon or graphite felt is used as cathode material. USE - Used for reducing indigo and in vat dyeing of textile fibres (both claimed), also suitable for other indanthrene dyes, e.g. 'Indanthrene Blue' GC (RTM), phthalocyanine and naphthalene dyes and esp. 'Hydron Blue' BR (RTM), and is esp. useful for oxidising indigo formed in leuco-indigo dyebaths by contact with air during dyeing.

ADVANTAGE - These cathodes are much lighter and cheaper than metal electrodes having similar surface area and give much higher currents than planar electrodes of the same area or mass. If the redn. potential for a Fe(II/III) complex mediator is exceeded, the electrodes do not cause irreversible destruction of the mediator, in contrast to metal electrodes. The cathodes are easily disposed of by combustion. (Dwg.0/0)

MC - CPI: E22-E02 E23-B E25-E02 F03-F23 J03-B J03-B01 EPI: X16-E01E

THIS PAGE BLANK (USPTO)

UP - 1996-47

UE - 1996-47

THIS PAGE BLANK (USPTO)

PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentkiassifikation 6:

C09B 67/30, D06P 1/22, C25B 3/04

A1

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/32445 1 no us

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

17. Oktober 1996 (17.10.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP96/01336

(22) Internationales Anmeldedatum:

27. März 1996 (27.03.96)

(81) Bestimmungsstaaten: CA, CN, JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

195 13 839.2

12. April 1995 (12.04.95)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FREDE, Markus [DE/DE]; Greifswalder Strasse 5, D-69214 Eppelheim (DE), ROSKE, Eckhard [DE/DE]; Hillensheimer Strasse 4, D-67071 Ludwigshafen (DE). PUTTER, Hermann [DE/DE]; Haardter Strasse 1a, D-67433 Neustadt (DE).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: PROCESS FOR THE ELECTROCHEMICAL REDUCTION OF VAT DYES

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR ELEKTROCHEMISCHEN REDUKTION VON KÜPENFARBSTOFFEN

(57) Abstract

A process for the electrochemical reduction of vat dyes in aqueous solution in the presence of a mediator system in which carbon or graphite felt is used as the cathode material.

(57) Zusammenfessung

Verfahren zur elektrochemischen Reduktion von Küpenfarbstoffen in wäßriger Lösung in Gegenwart eines Mediatorsystems, indem man Kohle- oder Graphitfilz als Kathodenmaterial verwendet.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Osterreich	GE	Georgies	NE	Niger
AU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungam	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	trland	PL	Polen
BG	Bulgaries	IT	Italian	PT	Portugal .
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Rumanien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CH	Schweiz	L	Liechtenstein	SK	Slowskei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litanen	TD	Tachad
CS	Tschechoslowskei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tachechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
RE	Estland	MG	Madagaskar	UG	Uganda
ES	Spanien	ML	Mali	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Usbekistan
FR	Prantreich	MR	Mauretanien	VN	Vietnam
GA	Gabon	MW	Malewi		
JA	~~~		************		

W 96/32445 PCT/EP96/01336

Verfahren zur elektrochemischen Reduktion von Küpenfarbstoffen

Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Verfahren zur elektrochemischen Reduktion von Küpenfarbstoffen in wäßriger Lösung in Gegenwart eines Mediatorsystems.

- 10 Die WO-A 90/15182 und die WO-A 94/23114 lehren ein Verfahren zum Färben cellulosehaltigen Textilmaterials mit Indigo, in dem Leukoindigo in wäßriger Lösung verwendet wird. Nach der Lehre dieser Schriften kann der während des Färbens durch Luftkontakt oxidierte Anteil des Leukoindigos in der Färbeflotte unter Verwendung eines Mediatorsystems elektrochemisch reduziert werden. Als Elektrodenmaterialien dienen Metalle wie Kupfer, Titan, Blei
- Als Elektrodenmaterialien dienen Metalle wie Kupfer, Titan, Blei sowie Edelstahl. Dieses Verfahren ermöglicht eine optimale Ausnutzung des in der Färbeflotte vorhandenen Farbstoffs.
- 20 Die Umsetzung des Verfahrens in den technischen Maßstab erfordert die Verwendung großer Elektrodenflächen, um trotz der üblicherweise geringen Konzentration des oxidierten Farbstoffs und des Mediators eine akzeptable Stromdichte zu realisieren. Neben dem hohen Gewicht der Elektroden besteht dabei die Gefahr einer unz gleichmäßigen Potentialverteilung.

Es bestand die Aufgabe, ein Verfahren bereitzustellen, das die genannten technischen Probleme vermeidet.

30 Demgemäß wurde das oben beschriebenen Verfahren gefunden, das dadurch gekennzeichnet ist, daß man Kohle- oder Graphitfilz als Kathodenmaterial verwendet.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann auf Küpenfarbstoffe angewen35 det werden, d.h. auf Farbstoffe, die vor dem Aufziehen auf eine
Textilfaser durch Reaktion aus einer wenig oder nicht wasserlöslichen Form in die wäßrige Färbeflotte überführt werden. Typische
Vertreter dieser Stoffklasse sind Indanthrenfarbstoffe wie Indanthrenblau®GC, Phthalocyanin- und Naphthalinfarbstoffe, beson40 ders hervorzuheben ist aber Indigo und und Hydronblau®BR.

Die Konzentration der Küpenfarbstoffe in typischen Färbeflotten liegt im allgemeinen bei 0,1 bis 2 Gew.-%, je nach gewünschter Farbtiefe.

Als Mediatoren eignen sich für das erfindungsgemäße Verfahren reversible anorganische und organische Redoxsysteme, deren Redoxpotential kathodischer als das für die Reduktion der Küpenfarbstoffe notwendige Potential liegt (-600 mV für Indigo).

5

Beispiele für geeignete organische Mediatoren sind chinoide Verbindungen wie Anthrachinonsulfonsäuren und Hydroxyanthrachinone wie Avinsäure. In der Regel werden Konzentrationen von $0.5 \cdot 10^{-3}$ bis $3 \cdot 10^{-3}$, bevorzugt um $1.5 \cdot 10^{-3}$ mol organischer 10 Mediator/l Färbebad verwendet.

Beispiel für geeignete anorganische Mediatoren sind Übergangsmetallkomplexe. Bevorzugt ist hier ein System aus Eisen (II/
III)/Trialkanolamin/Natronlauge. Als Eisenverbindung dient bevor15 zugt Eisensulfat. Als Alkanolamin ist Tri(iso-propanol)amin, besonders aber Triethanolamin zu nennen. Übliche Konzentrationen in
Färbebädern liegen bei 0,2 bis 2, bevorzugt 0,4 bis 0,8 g FeSO₄/l
Färbebad. Die Molverhältnisse des Trialkanolamins zur Eisenkomponente liegen in der Regel bei 5 : 1 bis 15 : 1 mol/mol, die des
20 Natriumhydroxids zur Eisenkomponente bei 15 : 1 bis 40 : 1 mol/
mol.

In der Regel ist ein technisches Färbebad durch Zusatz von 0,1 bis 3 Gew.-% Natriumhydroxid basisch gestellt.

25

Als Kathodenmaterial im erfindungsgemäßen Verfahren wird Kohleoder Graphitfilz verwendet. Dieser Filz ist handelsüblich, beispielsweise als Isoliermatten für Hochöfen. Er wird z.B. aus Fasern aus Polyacrylnitril oder Viskose durch Temperung herge30 stellt, wobei je nach Temperbedingungen Kohle- oder Graphitfilz
gebildet wird. Der Filz kann zur Verwendung als Elektrodenmaterial in einem Metallrahmen befestigt werden, über den dann
die Stromzufuhr erfolgt. Als Anodenmaterialien kommen Graphit,
Platin, Titan und Mischoxidelektroden, bevorzugt aber Edelstähle
35 (RA2, RA4) in Betracht.

Die Temperatur während der Reaktion kann 20 bis 90°C, bevorzugt 20 bis 40°C betragen.

40 Das Potential kann zwischen -600 bis -1100 mV gewählt werden, bevorzugt wird -700 bis -800 mV zur Reduktion von Indigo, gemessen gegen eine Standardkalomelelektrode.

Als Zellen für die el ktrochemische Reduktion kommen handelsübli-45 che Elektrolyse-Zellen in Betracht, die als einfache oder als Multikathodenzellen ausgeführt sein können. Bevorzugt werden geteilte Elektrolysezellen, wobei Diaphragmen, semipermeable MemWO 96/32445 PCT/EP96/01336

3

branen, insbesondere Ionenaustauschermembranen wie Nafion $^{\Theta}$ zur Kompartimentierung dienen.

Bevorzugt ist eine Ausführungsform der Erfindung, in der der

5 Großteil des zur Färbung verwendeten Indigos durch katalytische
Hydrierung - beispielsweise an Raney-Nickel als Katalysator - reduziert wird (s. WO-A 94/23114). Die so erhaltenen Leukoindigolösungen werden dem Färbebad zugeführt, wobei sie im Färbeprozeß
an der Färbebadoberseite durch Luftkontakt teilweise oxidiert

10 werden. Dieser Teil des Indigos, der nicht als Pigment auf das
Garn aufzieht, kann bevorzugt erfindungsgemäß elektrochemisch reduziert werden.

Die erfindungsgemäß zu verwendenden Kathoden aus Kohle- oder Gra15 phitfilz sind wesentlich leichter und preiswerter in der Anschaffung als Metallelektroden vergleichbarer Oberfläche. Die Stromstärke kann gegenüber planaren Elektroden gleicher Grundfläche
oder gleichen Gewichts vervielfacht werden.

20 Bei Überschreiten des Reduktionspotentials für einen Fe(II/ III)-Komplex-Mediator wird im Gegensatz zu Metallelektroden an Kohle- oder Graphitelektroden keine irreversible Zerstörung des Mediators beobachtet. Schließlich sind die Kathoden durch Verbrennung leicht entsorgbar.

25

Beispiel

Die folgenden Beispiele wurden in einer durch eine Nafion®-Membran geteilten Elektrolysezelle mit Anoden- und Kathodenkreislauf durchgeführt. Die Anode mit den Maßen 200 x 100 x 3 mm und einer planen Fläche von 2 dm² bestand aus RA4 1,4571 (Edelstahl). Die Kathode mit identischen Flächenmaßen wurde in verschiedenen Materialausführungen eingesetzt. Zur Messung des Kathodenpotentials mittels eines Voltmeters war eine Ag/AgCl-Referenzelektrode installiert. Die Messung des Potentials in Lösung erfolgte über eine Pt-Meßelektrode.

Herstellung der Mediatorlösung

40 40 g Fe $_2$ (SO $_4$) $_3$ · 5-6 H $_2$ O wurden in 200 ml Wasser gelöst, 120 g NaOH wurden in 120 ml Wasser gelöst. Zur Natronlauge wurden 160 g Triethanolamin (in Beispiel 3 Tri(iso-propanol)amin) und die Eisensulfatlösung gegeben. Nach 30 Minuten Rühren wurde mit Wasser auf 1 laufgefüllt.

WO 96/32445 PCT/EP96/01336

4

Der Anodenkreis enthielt 172 g Mediatorlösung und 1028 g Wasser, der Kathodenkreis 358 g Mediatorlösung, 2142 g Wasser sowie 2,5 g Indigo. Bei 20°C wurden beide Kreise umgepumpt.

5 Tabelle

٠	Beispiel	Kathode	Stromdichte [mA/cm ²]	Stromstärke [A]	Werkstoff- gewichts- verhältnis
10	1	Kohlefilz	30,0	6,0	8
	2	Graphitfilz	11,4	2,3	2
	3	Kohlefilz	9,4	1,9	2
15	Vergleichs- beispiele				
	1	Cu (Platte)	2,8	0,6	100
	2	RA ₄ 1.4571 (Platte)	0,7	0,1	99
	3	Cu (Gewebe)	4,5	0,9	9
20	4	RA ₄ 1.4571 (Gewebe)	1,8	0,4	17
	5 1	Graphit (Platte)	1,4	0,3	76

Die Tabelle gibt die einstellbaren Stromdichten bei einem Kathodenpotential von -1180 mV (berechnet auf die plane Kathodenfläche) in Abhängigkeit vom Kathoden-Werkstoff an.

Alle Kathoden hatten ein Volumen von 200 x 100 x 3 mm mit einer planen Fläche von 2 dm². Das Kupfergewebe in Vergleichsbeispiel 3 hatte eine Oberfläche von 4500 m²/m³, das Edelstahlgewebe in Vergleichsbeispiel 4 eine Oberfläche von 8700 m²/m³.

Die spezifische Oberfläche (BET) des Kohlefilzes betrug >1,5 m 2 /g, für Graphitfilz lag sie bei <1,0 m 2 /g.

Bei deutlich geringerem Eigengewicht erlauben die Kohle- bzw. Graphitfilze deutlich höhere Stromdichten sowie Stromstärken. Dadurch läßt sich die Reduktion schneller und wirtschaftlicher gestalten als in den Vergleichsbeispielen. Dieser überraschende Effekt tritt nur an den genannten Filzen auf: Vergleichsbeispiel 5 zeigt, daß eine Graphitplatte zu wesentlich schlechteren Ergebnissen führt.

Patentansprüche

- Verfahren zur elektrochemischen Reduktion von Küpenfarbstoffen in wäßriger Lösung in Gegenwart eines Mediatorsystems,
 dadurch gekennzeichnet, daß man Kohle- oder Graphitfilz als
 Kathodenmaterial verwendet.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man
 als Mediator Übergangsmetalle enthaltende Komplexverbindungen einsetzt.
- Verfahren nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß
 man als Mediator ein System aus Eisen (II/III), Triethanol amin und NaOH verwendet.
 - 4. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß man Indigo elektrochemisch reduziert.
- 20 5. Verfahren nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß man die elektrochemische Reduktion einer katalytischen Hydrierung des Indigos nachschaltet.
- Verfahren zur Küpenfärbung von Textilfasern, dadurch gekenn zeichnet, daß man dabei ein Verfahren gemäß Anspruch 1 einsetzt.

30

35

40

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

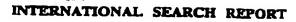
Inter and Application No

		PCT/EP 9	6/01336
A. CLASSI IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C09B67/30 D06P1/22 C25B3/04		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national class	fication and IPC	
B. FIELDS	i SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classifica-	ion symbols)	
IPC 6	C09B D06P C25B		
Documental	non searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the field	searched
٠.	,	•	
Electronic d	ista base consulted during the international search (name of data ba	te and, where practical, search terms use	n
		. *	
			e .
C. DOCUM	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claum No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the r	elevant passages	KOSANIT IN CHILIN LIO.
Υ	FR,A,2 265 901 (BOMBAY TEXTILE R	ES ASSOC)	1-6
	see page 2, line 5 - page 3, line	e 19	
Y	ELECTROCHIMICA ACTA.		1-6
	vol. 28. no. 11. 1 January 1983,		
	pages 1649-1654, XP000561152 OREN Y ET AL: "GRAPHITE FELT AS	AN	
	EFFICIENT POROUS ELECTRODE FOR I	MPURITY	
	REMOVAL AND RECOVERY OF METALS" see abstract		
	•==	D CEODC	1-6
Y	WO.A.94 23114 (BASF AG ;SCHNITZE (DE); SUETSCH FRANZ (DE); SCHMIT 13 October 1994	r GEORG T MICHAEL)	
	cited in the application		
	see page 4, line 17 - line 41		
		-/	
X Furt	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are lists	ed in annex.
	diagones of cited documents :	"T" later document published after the or priority date and not in conflict	Military and applications out
consid	ent defining the general state of the art which is not level to be of particular relevance	cted to understand the principle of invention "X" document of particular relevance;	
filing		cannot be considered novel or can involve an inventive step when the	document is taken alone
" which	ent which may throw doubts on prionty claim(s) or is cated to establish the publication date of another n or other special reason (as specified)	"Y" document of particular relevance;	he daimed invention
	ent referring to an oral dusdorure, use, exhibition or	document is combined with one of ments, such combination being ob in the art.	HILLS OF STATE OF STA
	ent published prior to the international filing date but han the prionty date classical	"&" document member of the same pat	
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the internations	search report
2	7 August 1996	0 3. 09. 96	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Ripmik Td. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Dauksch, H	

Porm PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

1.75 Mg. "

3



Inter nat Application No PCT/EP 96/01336

·	PCT/EP 96/01336			
C.(Continue Category	CONTROL (CONTROL WITH INCOME)			
Caregory "	Citation of document, with inducation, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A	WO,A,90 15182 (VEREIN FOERD FORSCH ENTW) 13 December 1990 cited in the application see abstract	1-6		
A	DE,A,42 18 399 (RHONE POULENC RORER GMBH) 9 December 1993 see column 4, line 6 - line 9; example 1	1-6		
A	DE,C,235 955 (C.N.OTIN ET AL) 28 June 1911 see the whole document	1-6		
A	FR,A,379 041 (H. CHAUMAT) 23 October 1907 see the whole document	1-6		
•				
	•			
8				
·				
	•			

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intes and Application No PCT/EP 96/01336

Patent document cited in search report	Publication date		t family (ber(s)	Publication date
FR-A-2265901	24-10-75	US-A-	3953307	27-04-76
WO-A-9423114	13-10-94	DE-A- DE-A- AU-B- BR-A- CN-A- EP-A-	4310122 4315873 6428394 9406031 1120357 0692042	06-10-94 17-11-94 24-10-94 02-01-96 10-04-96 17-01-96
WO-A-9015182	13-12-90	AT-B- AT-A- DE-D- EP-A- ES-T- US-A-	398316 132989 59005612 0426832 2054358 5244549	25-11-94 15-03-94 09-06-94 15-05-91 01-08-94 14-09-93
DE-A-4218399	09-12-93	NONE		
DE-C-235955		NONE		
FR-A-379041		NONE		



* INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inte roales Altomosichen
PCT/EP 96/01336

A. KLAS	IFIZIERUNG	DES	ANMELDUNG	SGEGEN	STANDES
IPK 6	C09B67	/30	ANMELDUNG D06P1	1/22	C25B3/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüßstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 6 C09B D06P C25B

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffendichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsulterte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategone*	Bezachnung der Veröffentlichung, sowat erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ .	FR.A.2 265 901 (BOMBAY TEXTILE RES ASSOC) 24.Oktober 1975	1-6
	siehe Seite 2, Zeile 5 - Seite 3, Zeile 19	
Y	ELECTROCHIMICA ACTA, Bd. 28, Nr. 11, 1.Januar 1983, Seiten 1649-1654, XP000561152 OREN Y ET AL: "GRAPHITE FELT AS AN EFFICIENT POROUS ELECTRODE FOR IMPURITY REMOVAL AND RECOVERY OF METALS" siehe Zusammenfassung	1-6
Y	WO,A,94 23114 (BASF AG ;SCHNITZER GEORG (DE); SUETSCH FRANZ (DE); SCHMITT MICHAEL) 13.0ktober 1994 in der Anmeldung erwähnt siehe Seite 4, Zeile 17 - Zeile 41	1-6
1	-/	

	X	Westere Veröffentlichungen und der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	[2	Siche Anhang Patentiamilie
	.F	ondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Biteres Dolument, das jedoch erst am oder nich dem internationalen Anmeldedamm veröffentlicht worden ist Veröffentlichung, die gozignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu laisen, oder durch die das Veröffentlichungsdamm einer sinderen im Recherchenbenicht genannten Veröffentlichung bilegt werden	'x'	Spätere Veröffendichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Priontitudatum veröffendicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern mit zum Vereträndris des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theone angegeben ist. Veröffendichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffendichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigheit beruhend betrachtet werden. Veröffendlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung Veröffendlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung
	.b. '.	soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Veröffentlichung, die nich auf eine mündliche Offenbarung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Priorititistatum veröffentlicht worden ist		kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffendlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheltegend ut Veröffentlichung, die Mitglied derseiben Palmifamilie ist
Г	Danu	m des Abschlusses der internationalen Recherche	Г	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts
		27.August 1996		0 3. 09. 96
ſ	Name	und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde		Bevolimächtigter Bedienstater
		Europäinches Patensamt, P.B. 5818 Patendaan 2 NL - 2280 HV Rijstvijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016		Dauksch, H



anales Aktonomethen PCT/EP 96/81336

•		PCT/EP 96/01336			
C.(Fortuette	als Wesentlich angesehene unterlagen				
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
A	WO,A,90 15182 (VEREIN FOERD FORSCH ENTW) 13.Dezember 1990 in der Anmeldung erwähnt siehe Zusammenfassung	1-6			
A	DE.A.42 18 399 (RHONE POULENC RORER GMBH) 9.Dezember 1993 siehe Spalte 4, Zeile 6 - Zeile 9; Beispiel 1	1-6			
A	DE,C,235 955 (C.N.OTIN ET AL) 28.Juni 1911 siehe das ganze Dokument	1-6			
A	FR,A,379 041 (H. CHAUMAT) 23.0ktober 1907 siehe das ganze Dokument	1-6			
	1				
	·				
····					
		,			

Pormblett PCT/ISA/218 (Fortsetzung von Bintt 2) (Juli 1992)

3

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

0

Inten nales Aktenzeichen
PCT/EP 96/01336

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
FR-A-2265901	24-10-75	US-A- 395330	7 27-04-76
WO-A-9423114	13-10-94	DE-A- 431012 DE-A- 431587 AU-B- 642839 BR-A- 940603 CN-A- 112035 EP-A- 069204	73 17-11-94 94 24-10-94 81 02-01-96 67 10-04-96
WO-A-9015182	13-12-90	AT-B- 39831 AT-A- 13298 DE-D- 5900561 EP-A- 042683 ES-T- 205435 US-A- 524454	15-03-94 12 09-06-94 12 15-05-91 18 01-08-94
DE-A-4218399	09-12-93	KEINE	
DE-C-235955		KEINE	
FR-A-379041		KEINE	

THIS PAGE BLANK (USPTO)